Translated from German by
SCIENTIFIC TRANSLATION SERVICES
411 Wyntre Lea Dr.
Bryn Mawr, PA 19010

Patent Claims

1. Cosmetic agents, especially skin care, skin protective and skin-cleaning agents based on usual components, such as emulsifying agents, fat substances, plant extracts, solvents, perfumes, thickeners, preservatives, and surfactants, characterized in that they contain hydroxyalkyl-substituted ureas according to the general formula

$$R_1 = CO - N$$

$$R_2$$

in which R_1 , R_2 , R_3 and R_4 denote, independently from one another, a hydrogen atom, a lower (C_1 - C_4 alkyl or a lower (C_2 - C_6) hydroxyalkyl group, which may contain 1-5 hydroxyalkyl groups, providing that at least one of the radicals R_1 - R_4 denotes a hydroxyalkyl or oligohydroxyalkyl group, in an amount of 1 wt.% to 20 wt.% and preferably 3 wt.% to 10 wt.% relative to the total agent.

- 2. Cosmetic agents in accordance with claim 1, characterized in hat the hydroxyalkyl-substituted ureas are used in the form of the crude products as obtained in the preparation reaction after treatment with an acid cation exchanger to set a neutral pH value.
- 3. Cosmetic agents in accordance with claims 1 and 2, characterized in that besides the hydroxyalkyl-substituted ureas acting as moisturizers for the skin, they contain the usual components, such as emulsifying agents, fat substances, plant extracts, preservatives, perfumes, thickeners, solvents, and surfactants in the conventional amounts.
- 8. Process for preparing N-(2-hydroxyalkyl)-ureas by reacting optionally substituted 2-oxazolidones at elevated temperature between preferably 100°C and 200°C with primary or secondary and especially primary amines.

Offenlegungsschrift

Aktenzeichen:

P 27 03 186.2

② Ø

0

Anmeldetag:

27. 1.77

(3)

Offenlegungstag:

10. 8.78

3 Unionspriorität:

3 3 3

9 Kosmetische Mittel mit einem Gehalt an Haut-Feuchthaltemitteln

0 Anmelder:

Henkel KGaA, 4000 Düsseldorf

Erfinder: Ø

Möller, Hinrich, Dipl.-Chem. Dr.; Osberghaus, Rainer, Dipl.-Chem. Dr.;

4000 Düsseldorf

Patontansprüche

1. Kosmetische Mittel, insbesondere Hautpflege-, Nautschutzund Hautreinigungsmittel auf Basis üblicher Bestandteile
wie Emulgatoren, Fettsubstanzen, Pflanzenauszüge, Lösungsmittel, Duftstoffe, Verdickungs-, Konservierungsmittel,
Tenside, gekennzeichmet durch einen Gehalt an hydroxyalkylsubstituierten Narnstoffen der allgemeinen Formel

in der R_1 , R_2 , R_3 und R_h unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine niedere (C_1-C_4) -Alkyl- oder eine niedere (C_2-C_6) -Hydroxyalkylgruppe, die 1 - 5 Hydroxyl-bzw. Hydroxyalkylgruppen enthalten kann, stehen, mit d r Maßgabe, daß wenigstens einer der Reste R_1 - R_4 eine Hydroxyalkyl- oder Oligohydroxyalkylgruppe darstellt, in einer Henge von 1 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise 3 bis 10 Gewichtsprozent, bezogen auf das gesamte Mittel.

- 2. Kosmetische Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffe in F rm der Rohprodukte der Herstellungsreaktion nach Behandlung mit einem sauren Kationenaustauscher zur Einstellung auf einen neutralen pH-Wert einsetzt.
- 3. Kosmetische Mittel nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie neben den als Haut-Feuchthaltemittel wirkenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen die üblichen Bestandteile wie Emulgatoren, Fettsubstanzen,

Pflanzenauszüge, Konsorvierungsmittel, Duftstoffe, Verdickungs-, Lösungsmittel, Tenside in den herkömmlichen Mengen enthalten.

- 4. N.N-Dis-(2-hydroxyäthyl)-harnstoff.
- 5. N-(2-Hydroxy-2-methyl-2-propyl)-harnstoff.
- 6. N-(1,3-Dibydroxy-2-methy1-2-propy1)-harnstoff.
- 7. N-(1,3-Dihydroxy-2-hydroxymethyl-2-propyl)-harnstoff.
- 8. Verfahren zur Herstellung von N-(2-kydroxyalkyl)-harnstoffen durch Umsetzung von gogobenenfalls substituierten 2-Oxazolidonen bei erhöhter Temperatur zwischen vorzugsweise 100 bis 200°C mit primären oder sekundären, insbesondere primären Aminen.

Henkel & Cio GmbH
Patentibitellung
2/Pm.

- 3.

2703185

Patentanm ldung

D 5539

Kosmetische Mittel mit einem Gehalt an Haut-Feuchthaltemitteln

Die Erfindung betrifft kosmetische Mittel, insbesondere Hautpflego-, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel mit einem Gehalt an hydroxyalkylaubstituierten Harnstoffen als Haut-Feuchthaltemittel.

Es ist allgemein bekannt, daß zu den Schutzmaßnahmen der gesunden Haut neben anderen Faktoren eine gewisse Hygros-kopizität gohört. Verden die Substanzen, auf denen diese Hygroskopizität sowie ihre laufende Wiederherstellung beruhen, der Haut durch Umwelteinflüsse, wie wiederholtes Waschen mit stark netzenden und extrahierenden Stoffen, Chemikalieneinflüsse, starke Witterungseinflüsse, entzogen, so treten Veränderungen in der Hornschicht auf, durch die die Schutzwirkung der Haut gegen schädigende Umwelteinflüsse stark herabgesetzt werden kann.

Es bestand daher die Aufgabe, kosmetische Mittel, insbesondere Hautpflege-, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel zu entwickeln, durch die die Funktionsfähigkeit der Haut trotz schädigender Umwelteinflüsse voll bzw. in verstärktem Maße erhalten bleibt und im Falle einer eingetretenen Schädigung die Wiederherstellung der Hornhaut wirkungsvoll unterstützt wird.

Bei den bisher als Haut-Feuchthaltomittel eingesetzten Produkten handelte es sich durchweg um ionische Verbindungen wie Säuren und in erster Linie Salze, die zwar in manchen Fällen brauchbare Ergebnisse als Hautfeuchtigkeitsregulatoren

lieferten, jedoch die Stabilität insbesonder dünnflüssiger O/W-Emulsionen erheblich herabsetzen. In solchen Fällen konnten vielfach nur völlig unzureichende Mengen an Hautfeuchtigkeitsregulatoren eingearbeitet werden. Neben der allgemeinen Aufgabe zur Entwicklung guter Haut-Feuchthaltemittel galt das besondere Interesse solchen Produkten, die keine Stabilitätsprobleme nach der Einarbeitung insbesondere auch in O/W-Emulsionen bereiten.

Diese Aufgabe wurde dadurch gelöst, daß man kosmetische Mittel, insbesondere Hautpflege-, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel auf Basis üblicher Bostandteile wie Tenside, Emulgatoren, Fettsubstanzen, Pflanzenauszüge, Lösungsmittel, Duftstoffe, Verdickungs-, Konservierungsmittel verwendet mit einem Gehalt an hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
N - CO - N \\
R_2
\end{array}$$

in der R_1 , R_2 , R_3 und R_4 unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine niedere (C_1-C_4) -Alkyl- oder eine niedere (C_2-C_6) -Hydroxyalkylgruppe, die 1 - 5 Hydroxyl- bzw. Hydroxyalkylgruppen enthalten kann, stehen, mit der Maßgabe, daß wenigstens einer der Reste R_1 - R_4 eine Hydroxyalkyl- oder Oligohydroxyalkylgruppe darstellt, in einer Menge von 1 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise 3 bis 10 Gewichtsprozent, bezogen auf das gesamte Mittel.

Di s erfindungsgemäß einzusetzenden Produkte sind in v rzüglicher Weise geeign t, die Wasserretenti n d r Haut aufrechtzuerhalten bzw. wiederherzustellen und hierdurch die Haut weich und flexibel und voll funktionsfähig zu halten.

Die Herstellung der erfindungsgemäß als Haut-Feuchthaltemittel zu verwendenden Verbindungen kann nach allgemein bekannten Verfahren erfolgen. So können sie zum Beispiel durch Reaktion von substituierten primären oder sekundären Aminen mit Harnstoff bei höheren Temperaturen von etwa 80 bis 200°C oder durch Reaktion der substituierten Aminhydrochloride mit Alkalicyanaten im wäßrigen Milieu erhalten werden. Auch Reaktionen von Carbamidsäureestern, die am Stickstoff substituiert sein können, mit gegebenenfalls substituierten primären oder sekundären Aminen, liefern die entsprechenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffe. Auch durch Reaktion mit Isocyanaten, Carbamoylchloriden oder Phosgen können aus entsprechend substituierten Aminen die erfindungsgemäß einzusetzenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffe hergestellt werden.

Es wurde ferner gefunden, daß sich N-(2-Hydroxyalkyl)-harnstoffe auf einfache Weise dadurch herstellen lassen, daß man gegebenenfalls substituierte 2-Oxazolidone bei erhöhter Temperatur zwischen vorzugsweise 100 bis 200°C mit primären oder sekundären, insbesondere primären Aminen reagieren läßt. Die Reaktion verläuft dabei nach folgendem Schema:

$$0 \longrightarrow N - R + H_2N - R'' \longrightarrow R'' - NH \longrightarrow R''$$

14

Erfindungsgemäß einzusetzend hydroxyalkylsubstituierte
Harnstoffe sind zum Beispiel N-(2-Hydroxyathyl)-; N-(2Hydroxypropyl)-; N-(3-Hydroxypropyl)-; N-(2,3-Dihydroxypropyl)-;
N-(2,3,4,5,6-Pentahydroxyhexyl)-; N-Hethyl-N-(1,3,4,5,6pentahydroxy-2-hexyl)-; N-Methyl-N'-(1-hydroxy-2-methyl-2propyl)-; N-(1-Hydroxy-2-methyl-2-propyl)-; N-(1,3-Dihydroxy2-propyl)-; N-(Tris-hydroxymethyl-methyl)-; N-Xthyl-N'(2-hydroxyäthyl)-; N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)-; N,N'-Bis(2-hydroxyäthyl)-; N,N-Bis-(2-hydroxypropyl)-; N,N'-Bis(2-hydroxypropyl)-; N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)-N'-propyl-;
N,N-Bis-(2-hydroxypropyl)-N'-(2-hydroxyäthyl)-; N-tert.ButylN'-(2-hydroxyäthyl)-N'-(2-hydroxypropyl)-; N-(1,3-Dihydroxy2-propyl)-N'-(2-hydroxyäthyl)-; N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)N',N'-dimethyl-; N,N,N',N'-Tetrakis-(2-hydroxyäthyl)-;
N,N-Bis-(2-hydroxyäthyl)-N',N'-bis-(2-hydroxypropyl)-harnstoff.

Die orfindungsgemäß einzusetzenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffe stellen farblose, kristalline oder viskose völlig stabile Produkte dar, die eine sehr gute physiologische Verträglichkeit besitzen und sich als neutrale, nichtionische Verbindungen durch eine besonders gute Einarbeitbarkeit in kosmetische Emulsionsgrundlagen auszeichnen. Für die Einarbeitung in kosmetische Produkte können auch Mischungen verschiedener hydroxyalkylsubstituierter Harnstoffe sowie Mischungen mit unsubstituiertem Harnstoff verwendet werden. Es ist ferner nicht unbedingt erforderlich, die reinen Verbindungen herzustellen, sondern es können auch die Rohprodukte der Reaktion eingesetzt werden, wenn man sie durch Behandlung mit einem sauren Kationenaustauscher auf einen neutralen pH-Wert einstellt.

Als Hautpfleg -, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel, denen durch d n Zusatz d r rfindungsgemäß zu vorwendenden N-liydroxyalkyl-alkansäureamide besondere hautpflegende Eigenschaften verliehen werden, sind Tagescremes, Babycremes, Nacht- und Nährcremes, Reinigungscremes, Hautschutzcremes, Glycerincremes, Cremes mit speziellen Zusätzen tierischer und pflanzlicher Herkunft. Sonnenschutzeremes und Sonnenschutzemulsionen, Seifen, Badeöle, Schaumbäder, Duschbäder, Gesichtswasser, Rasierwasser zu nonnen. Die Einarbeitung in die Hautpflege-, Hautschutz- und Hautreinigungsmittel kann in bekannter Weise durch einfaches Einrühren bzw. Auflösen erfolgen. Neben den erfindungsgemäß einzusetzenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen können die kosmetischen Präparationen die in diesen üblicherweise vorhandenen Bestandteile, wie z.B. Emulgatoren, Fettsubstanzen, Pflanzenauszüge, Konservierungsmittel, Duftstoffe, Lösungsmittel in den herkömmlichen Mengen enthalten. Der pH-Wert der Hautpflege- und Hautschutzmittel kann sich im Bereich von sauer bis neutral bewegen und wird zweckmäßigerweise auf schwach saure Werte um pH 6 eingestellt. Bei den Hautreinigungsmitteln auf Selfenbasis wird eine mögirchst schwach alkalische Einstellung angestrebt.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher orläutern, ohne ihn jedoch hierauf zu beschränken.

16

B ispiel

Von den erfindungsgemäß als Haut-Feuchthaltemittel einzusetzenden hydroxyalkylsubstituierten Harnstoffen wurden nachstehend aufgeführte Verbindungen entsprechenden Prüfungen unterworfen und in Rozepturen verwendet. Zunächst wird die Herstellung der Produkte beschrieben.

A) N-(2-Hydroxyäthy1)-harnstoff

Eine Mischung von 61 g (1 Nol) Äthanolamin und 60 g (1 Mol) Harnstoff wurde 8 Stunden lang auf 100°C erwärmt. Nach dem Erkalten kristallisierte die Mischung, und es wurde in nahezu quantitativer Ausbeute N-(2-Hydroxyäthy1)-harnstoff vom Schmelzpunkt 89-91°C erhalten. Durch Umkristallisieren aus Äthanol/Äther ließ sich der Schmelzpunkt auf 90-92°C steigern.

Für den Einsatz in kosmetischen Produkten ist aber eine Reinigung über Umkristallisieren nicht erforderlich. Zu diesem Zweck wird die wäßrige Lösung des Rohproduktes unter Rühren mit der H-Form eines Kationenaustauscher-Harzes, zum Beispiel Levatit S 100 (R), bis zur Einstellung eines pH-Wertes von 6 versetzt und anschließend wieder abfiltriert. Die so erhaltene wäßrige Lösung des N-(2-Hydroxyäthyl)-harnstoffs ist ohne weitere Behandlung für kosmetische Zwecke einsetzbar.

In entsprechender Weise wurden hergestellt:

B) N-(2-Hydroxypropyl)-harnstoff
Schmp. 118°C nach Umkristallisation aus Dioxan.

17

- C) N.N-Bis-(2-hydr xyathyl)-harnstoff
 Schmp. 75-76°C na h Umkristallisation aus Chloroform/
 Äthanol.
- D) N-(2-Hydroxy-2-methyl-2-propyl)-harnstoff

Eine Lösung von 81 g (1 Mol) 2-Amino-2-methyl-propanol in 100 ml Wasser wurde mit 100 g 36 %iger Salzsäure (1 Mol) neutralisiert und anschließend bei Raumtemperatur unter Rühren mit einer Aufschlämmung von 65 g (1 Mol) Natriumcyanat in 300 ml Wasser portionsweise versetzt. Nach 16-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde die Lösung unter vermindertem Druck eingedampft und der feste Rückstand mit siedendem Äthanol extrahiert. Nach Abdestillieren des Äthanols wurde der Rückstand aus Äthanol umkristallisiert. Es wurden 36 g, das sind 27 % der Theorie, an reinem N-(2-Hydroxy-2-methyl-2-propyl)-harnstoff vom Schmp. 104°C isoliert.

In entsprechender Weise wurden hergestellt:

- E) N-(1,3-Dihydroxy-2-methyl-2-propyl)-harnstoff
 Farbloses Harz mit einem Brechungsindex n²⁰: 1.5030.
- F) N-(1,3-Dihydroxy-2-hydroxymethyl-2-propyl)-harnstoff Schmp. 138°C nach Umkristallisation aus Äthanol.
- G) N.N'-Bis-(2-hydroxyäthyl)-harnstoff

Eine Mischung aus 43,5 g (0,5 Mol) 2-Oxazolidon und 30,6 g (0,5 Mol) Äthanolamin wurde 2 Stunden lang auf 145°C erwärmt. Nach dem Abkühlen mit Eis/Wasser erstarrte der rohe N,N'-Bis-(2-hydroxyäthyl)-harnstoff zu einer wachsartigen Masse. Nach dem Umkristallisieren aus Äthanol/Chloroform besaß die reine Verbindung einen Schmelzpunkt von 54-55°C.

Bei den Pr dukten C, D, E, F handelt es sich um n ue, bisher noch nicht als solche b schri b ne Verbindungen.

Das günstige Verhalten der erfindungsgemäß einzusetzenden Verbindungen im Hinblick auf Wasseraufnahmefähigkeit und Wasserrückhaltevermögen wurde mittels nachstehend näher beschriehener Prüßmethoden festgestellt. Es handelt sich dabei um ein Verfahren zur Ermittlung der Gleichgewichtsfeuchte, die ein Haß für das Wasserretentionsvermögen darstellt und um die Bestimmung der Wasserretention, Rehydratation und Elastizität imprägnierter Schweineepidermis.

1. Ermittlung der Gleichgewichtsfeuchte

Die zu untersuchenden Substanzen (ca. 300 - 500 mg) wurden mit einer definierten Menge Wasser angefeuchtet und bei 23°C 24 Stunden verschiedenen relativen Luftfeuchtigkeiten (1 %, 30 %, 47 %, 65 %, 89 % und 100 % relativer Feuchtigkeit) ausgesetzt. Die aufgenommene bzw. abgegebene Wassermenge wurde gravimetrisch bestimmt und graphisch aufgetragen. Aus den hieraus resultierenden Kurven kann auf diejenige relative Feuchtigkeit geschlossen werden, bei der weder Wasserabgabe noch Wasseraufnahme erfolgt. Dieser Wert, der als Gleichgewichtsfeuchte bezeichnet wird, ist ein Maß für das Wasserretentionsvermögen einer Substanz. Je niedriger der Wert liegt, umso positiver ist das Produkt zu beurteilen. Aus der Steilheit der Kurve läßt sich weiterhin das Wasscraufnahmevermögen (Hygroskopizität) der Substanz ablesen.

2. Mossungen an der Schweineepidermis

a) Gewinnung der Schweineepidermis

Unmittolbar nach dem Töten der Schw ine werden di Borst n dor Haut mitt 1s einer Haarschermaschine (Scherkopf 0,1 mm) abgeschnitten. Die Schweine werden in 60°C warmem Wasser ca. 3 - 5 Minuten gebrüht, die Epidermis anschließend abgeschält und bei -20°C bis zum Gebrauch gelagert.

b) Bestimmung der Wasserretention sowie der Rehydratation imprägnierter Schweineepidermis.

Ausgestanzte Epidermisstückchen (1 x 2 cm) wurden zwei Stunden in 10 %iger Lösung der Prüfsubstanz gebadet, unter standardisierten Bedingungen mittels einer kleinen Prosse abgetupft und 24 Stunden zwischen zwei Klammern froi hängend in einem 100 ml Erlenmeierkolben bei 23°C und 30 % relativer Feuchtigkeit sowie 50 % relativer Feuchtigkeit (eingestellt durch Schwefelsäure-Wasser-Mischungen) getrocknet. Die Austrocknung der imprägnierten Probe auf X-% des Anfangsgewichtes wurde mit dem entsprechenden Wert der nur in Wasser gebadeten Epidermis (Blindwert) verglichen. In der Tabelle ist die Verbesserung der Wasserretention sowie der Rehydratation gegenüber dem Blindwert in Δ % H₀0 angegeben. Die Abweichungen betrugen bei den jeweiligen Doppelversuchen maximal # 2 absolute Einheiten. Bei größeren Abweichungen wurde der Versuch wiederholt. Die Rehydratation wurde durch 24-stündige Trocknung der imprägnierten und abgetupften Schweineepidermis bei

- 30 % relativer Feuchtigkeit und anschließende 24-stündige Inkubation bei
- 90 % relativer Feuchtigkeit analog bestimmt.

- 12-

2703185

c) Elastizitätsmessungen an imprägni rter Schweineepidermis.

Ausgestanzte Epidermisstückchen (1 x 6 cm) wurden zwei Stunden in 10 %iger wäßriger Lösung der zu prüfenden Substanz gebadet und unter standardisierten Bedingungen abgetupft. Die Proben wurden zwischen zwei Klammern frei hängend bei 70 % relativer Feuchtigkeit sowie 90 % relativer Feuchtigkeit 24 Stunden inkubiert und in einer Zwick-Zugprüfmaschine (Typ: 1402) bei 0 - 50 p Belastung gedehnt. Als Maß für die Elastizität wurde die Dehnung in mm angegeben, die im Hooke'schen Bereich bei einer Belastung zwischen 5 - 30 p gemessen wurde.

Die bei den vorstehend beschriebenen Prüfungen erhaltenen Meßwerte sind nachstehender Tabelle 1 zu entnehmen.

| agen an | lon Rehydratation mm-Dehnung nach Belastung us- % Wasserauf- zwischen 5 - 30 g 1 | | 0 0,3-0,5 0 | 18 21 6,2 0,8 | 10 11 5,1 1,5 | 11 15 4,7 0,8 |
|---------------|---|---------------|-------------|---------------|---------------|---------------|
| Ineepiderm: | Con mm-Del | + | 0,3-0, | 6,2 | 5,1 | 4,7 |
| an der Schwei | Rehydratati % Wasseraui nahme bei | 4 P O O | 0 | 23 | . | 17. |
| Messungen | Wassersetention % H2O mach Aus- trockning bei | 20 % K.F. | 0 | 18 | 10 | F |
| | | 00 % F. F. | 0 | <u>t.</u> | 10 | 11 |
| | Gleichge- wichts- feuchte | (70 x ox o) | ı | - 02 | ಜ . | 38 |
| | | | | | | |

2703185 beachtliche Wasserretentionsvermögen der erfindungsgemäß einzusetzenden Verbindung n und damit ihre gute Eignung als Haut-Feuchthaltemittel in Hautpflege-, Hautschütz-Der vorstehenden Tabelle ist neben der starken Wasseraufnahmefähigkeit auch das und Hautreinigungsmitteln za entnehmen.

/12

Blindwert

Produkt

14-

2703185

Nachst hend werden noch einige Beispiele für kosmetische Zubereitungen aufgeführt, die die erfindungsgemäß einzusetzenden Substanzen als Haut-Feuchthaltemittel enthalten.

Tagescreme schwach fettend

| / \ | | | |
|---|--------------|----|-----------|
| Fettsäurepartialglycerid Cutina $\mathtt{MD}^{ig(Rig)}$ | | | |
| Dehydag | 6,0 Gew.Teil | | |
| Stearinsäure | 8,0 | n | * |
| Gewisch nichtionogener Emulgatoren | | | |
| Eumulgin C 700 (R) Dehydag | 3,0 | tt | • |
| 2-Octyldodecanol | 4,0 | ti | 81 |
| Pflanzenöl | 3,0 | | tr |
| Paraffinöl | 5,0 | u | 11 |
| Triäthanolamin | 0,4 | ** | ** |
| 1,2-Propylenglykol | 3,0 | Ħ | |
| Produkt A | 6,0 | 0 | 11 |
| Nipagin M | 0,2 | n | n |
| Parfümöl | 1,0 | Ħ | * |
| Vasser | 60,4 | e | |

Baby-Creme

Gemisch höhermolekularer Ester. vor-

| wiegend Mischester aus Pentacrythrit- | | | |
|--|------|------|-------|
| Fettsäureester und Zitronensäure- | | | |
| fettalkoholester Dehymuls E ^(R) Dehydag | 7,0 | Gew. | Teile |
| Ölsäuredecylester | 10,0 | Ħ | 11 |
| Vaseline | 10,0 | 11 | ** |
| Wollfett | 5,0 | ŧ | 11 |
| Borsäure | 0,2 | 11 | 17 |
| Talkum | 12,0 | 11 | 41 |
| Zinkoxid | 8,0 | tt | 111 |
| Nipagin M | 0,2 | 11 | Ħ, |
| Produkt G | 8,0 | 17 | 91 |
| Wasser | 39,6 | 11 | ** |

- 15-

2703185

Nachter me

| Kolloiddisp rses Gemisch aus 90 Teilen | | | |
|--|------|----------|------------|
| Cctylstearylalkohol und 10 Teilen | | | |
| Natriumlaurylsulfat | 10,0 | Gew. | Teile |
| 2-Octyldodecanol | 12,0 | ti. | n . |
| Pflanzenöl | 7,0 | 88 | tt |
| Wollfett | 2,0 | W | n |
| Glycorin | 1,0 | ** | 11 |
| Produkt C | 10,0 | ** | 87 |
| Nipagin H | 0,2 | * | . ,10 |
| Parfimül | 1,0 | 41 | . 81 |
| Wasser | 56,8 | • | 17 |

Bor-Glycerin-Creme

Kolloiddisperses Gemisch aus 90 Teilen Cetylstearylalkohol und 10 Teilen

| 12,0 | Gev | olieT, |
|------|---|--|
| 8,0 | a | n |
| 5,0 | tt . | 41 |
| 2,0 | ei | et |
| 28,0 | | u |
| 0,2 | 11 | Tt. |
| 6,0 | 11 | · 11 |
| 38,8 | | . u |
| | 8,0 5,0 2,0 28,0 0,2 6,0 | 5,0 " 2,0 " 28,0 " 0,2 " 6,0 " |

Feuchtigkeitscreme

| Gemisch von Mono- und Diglyceriden der Palmitin- und Stearinsäure, Eumulsan MD Dehydag | R) | Core | -Mod 10 |
|--|------|------|-----------|
| | 16,0 | GGM. | -Teile |
| Fettalkoholpolyglykoläther, | | | |
| Eumulgin B3 ^(R) Dehydag | 4,0 | lt . | ₩. |
| Ölsäuredecylester | 5,0 | * | ** |
| Pflanzenöl | 5,0 | • | in . |
| Paraffinöl Paraffinöl | 2,0 | • . | |
| Produkt A | 5,0 | | |
| 1,2-Propylenglykol | 5,0 | • | 51 |
| p-Hydroxybenzoesäuremethylester | 0,2 | W | ** |
| Wasser ROAR32/BB12 | 57,8 | w | it |

| 1. | |
|----|---|
| H | _ |
| Λt | " |

| Feuchtigkeitser me | 2703185 | | |
|--|---------|----------|--|
| Selbstemulgi rendes Gemisch aus Mono- und Diglyceriden höherer gesättigt r | | | |
| Fettsäuren Eumulsan KD ^(R) Dehydag | 16,0 | GewTeile | |
| Fettalkoholpolyglykoläther | | | |
| Eumulgin B 3 (R) Dehydag | 1,0 | u | |
| 2-Octyldodecanol | 12,0 | ** | |
| Isopropylmyristat | 8,0 | 4 | |
| Paraffinöl | 4,0 | | |
| Produkt G | 5,0 | • | |
| Sorbitlösung Karion (R) flüssig | 8,0 | • * | |
| p-Hydroxybenzoesäuremethylester | 0,2 | • | |
| Wasser | 55,8 | • | |
| Peuchtigkeitsemulsion | | | |
| Gemisch von Mono- und Diglyceriden der Palmitin- und Stearinsäure, Eumulsan MD (R | k) | | |

| Gemisch von Mono- und Digly Palmitin- und Stearinsäure, Dehydag | ceriden de Eumulsan | MD (R) | .6.0 | GewTeile |
|---|------------------------|---------|------|----------|
| Fettalkoholpolyglykoläther, | Eumulgin | B3 (R) | -,- | |
| Dehydag | 1 | | 4.,0 | • |
| 2-Octyldodecanol | | | 10,0 | • |
| Pflanzenöl | | | 4,0 | 10 |
| Paraffinöl | • | | 4,0 | tr |
| Produkt B | | · · · · | 5,0 | |
| 1,2-Propylenglykol | | | 7,0 | u |
| p-Hydroxybenzoesäuremethyle | ster | | 0,2 | 16 |
| Wasser | | | 59,8 | ** |

Sonnenschutzcreme

| Gemisch höhermolekularer Ester mit | | | |
|---|------|------|-------|
| Fettstoffen Dehymuls K ^(R) Dehydag | 30,0 | Gew. | Teile |
| Ölsäuredecylester | 15,0 | n | ti |
| Lichtschutzmittel | 5,0 | 91 | 11 |
| Nipagin M | 0,2 | 11 | n |
| Produkt D | 8,0 | 11 | 11 |
| Wasser | 41,8 | 11 | 11 |

-17-

2703185

Gesichtsmaske

| Gemisch von Fettsäurepartialglycerid mit | | | |
|--|------|------|------|
| Emulgatoren Cutina LE (R) Dehydag | 12,0 | Gew. | reil |
| Ölsäuredecylester | 4,0 | 19 | 11 |
| Vitaminöl | 5,0 | 13 | |
| Kaolin | 2,0 | * | |
| Reisstürke | 3,0 | W | u |
| Nipagin M | 0,2 | W | 11 |
| Produkt F | 10,0 | n | ** |
| Vasser | 63,8 | # | n |
| | | | |

Rasierwasser

| Oleyl-Cetylalkohol | 1,0 | Gew. | Teile |
|--------------------|------|------------|-------|
| Xthanol 96 % | 67,5 | 1) | |
| Methanol | 0,2 | ** | 0 |
| Kampfer | 0,2 | n | ₩. |
| Perubalsam | 0,1 | H . | tı |
| Parfilm | 0,5 | | |
| Hammamelisextrakt | 10,0 | ., . | 11 |
| Borsäure | 0,5 | 11 | . 12 |
| Produkt A | 5,0 | n | . 11 |
| Produkt E | 5,0 | ŧţ | 17 |
| Wasser | 10,0 | п | |

Gesichtswasser

| Gurkensaft | 15,0 | Gew.Teile | |
|----------------|------|-----------|-----------|
| Citronensäure | 0,2 | × | * |
| Athanol 96 %ig | 15,0 | ti | * |
| Produkt C | 5,0 | 11 | Ħ |
| Produkt B | 5,0 | * | * |
| Duftstoff | 1,0 | . ** | 11 |
| Wasser | 58,8 | n | n |

18 -

2703185

Schaumbad

| Monoäthanolaminlaurylsulfat | ٩. | | |
|-----------------------------|------|-----------|----|
| ca. 33 % Waschaktivsubstanz | 66,0 | Gew.Teile | |
| Kokosfettsäurediäthanolamid | 3,0 | ** | 11 |
| Produkt G | 10,0 | Ħ | 14 |
| Parfimöl | 3,0 | ** | R |
| Wasser | 18,0 | . 11 | Ħ |

Creme-Schaumbad

Natriumlauryläthersulfat

| ca. 30 % WAS | 78,0 | Gew.Teile | |
|-----------------------|------|-----------|----|
| Ölsäurediäthanolamid | 4,0 | * | ** |
| Laurinsäurehoxylester | 8,0 | ** | w |
| Produkt A | 5,0 | W | Ħ |
| 1,2-Propylenglykol | 2,0 | u | ti |
| Parfümöl | 3,0 | ** | 17 |

Seife mit einem Gehalt an Haut-Feuchthaltemitteln

Es wurde ein zu 80 % aus Natriumtalgseife und zu 20 % aus Natrium-Cocosscife bestehendes Gemisch verwendet. Die in Form von Flocken vorliegende Seife mit einem Wassergehalt von 20 % wurde mit

0,2 Gewichtsteilen 1-Hydroxyäthan-1,1-diphosphonsäure,
10,0 " " Produkt A,

3,0 " Parfümöl,

bezogen auf 100 Gewichtsteile Seife, vermischt, in einer Strangpresse verformt und zu Stücken gepreßt.

Syndet-Seifenstück mit einem Gehalt an Haut-Feuchthaltemittel

Dem Beispiel wurde ein Syndetstück auf Basis eines Gemisches von Olefinsulfonat und Sulfobernsteinestersalz zugrunde gelegt.

_ 19 -

2703185

Zur H rst llung d s G misches diente das Dinatriumsalz ines Sulfob rnst insäure-mon f ttalk h lesters; d r aus der C₁₂-C₁₈-Fraktion eines Kokosfettalkohols herge-stellt worden war. Das Olefinsulfonat stammte von einem Gemisch geradkettiger d-Olefine mit 15 - 18 Kohlenstoff-atomen ab. Dieses Olefingemisch war durch Sulfonieren von 1 Mol Olefin mit ca. 1,2 Mol gasförmigem, inertgas-verdümnt m Schwefeltrioxid, Hydrolysieren des rohen Sulfonierungs-produktes mit der berechneten Menge Natronlauge bei Temperaturen von etwa 100°C und Bleichen des Sulfonates mit Hilfe von Hypochlorit hergestellt worden. Das Gemisch der beiden Sulfonate enthielt etwa 5 Gewichtsprozent Neutralsalze (Natriumsulfat und Natriumchlorid), bezogen auf wasserfreies Sulfonat. Die Syndetmasse hatte folgende Zusammensetzung:

70 Gewichtsteile Tensidgemisch, bestehend aus
60 Gew.-% Olefinsulfonat
40 Gew.-% Dinatriumsalz des Sulfobernsteinsäureesters

- 15 Gewichtsteile Talgfettsäure (JZ 2)
 - 2.Gewichtsteile Lanolin
 - 5 Gewichtsteile Wasser
 - 8 Gewichtsteile Produkt G
 - 2 Gewichtsteile Parfümöl.

Die Masse wurde in einer Strangpresse verformt und zu Stücken gepreßt.

An die Stelle der in den vorstehenden Rezepturen genannten erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen können mit gleich gutem Erfolg auch andere der aufgeführten erfindungsgemäß einzusetzenden Produkte treten.